

## [12] 发明专利申请公开说明书

BZY

[21] 申请号 93100115.3

[51] Int.Cl<sup>3</sup>

C12P 21 / 02

(43) 公开日 1993年7月14日

[22]申请日 93.2.6

1711申请人 北京中化生物技术研究所

地址 100850 北京市海淀区太平路 27 号

[72]发明人 赵春华 唐佩弦 王嘉堃

1741专利代理机构 北京师范学院专利事务所 代理人 林 强

C12N 15/64 C12N 15/66 C12N 15/70 A61K 37/42

THE BRITISH LIBRARY

17 SEP 1993 SCIENCE REFERENCE AND INFORMATION SERVICE

说明书页数: 5

計劃页数: 3

|54||表明名称 | 白介素 6--白介素 2 融合蛋白及共酮法 和用途

#### [57]美要

本发明公开了一种具有抗癌性能白介素 6 活性及白介素 2 活性的融合蛋白,通过优化转译起始序列。合成 IL6、IL2 功能区上、下游引物及中间接头一对寡核苷酸,将天然终止密码于 TAG 换成大肠杆菌 偏性密码子 TAA, PCR 扩增获得 IL-6、中间接头、IL-2 基因 片段,经酶 切、连接 重组 至表达 载体 PBV220, 诱导高效表达,分离包插体,变性、复性获得具有 IL2、IL6 双活性融合蛋白。它较 IL6、IL2 单因子或双因子联合在多领域的研究有更多的生物学效应。

:02>

- 1、一种白介素6一白介素2的融合蛋白。 其特征在于是由白介素6一中间接头一白介素2多肽序列组成,分子量为36—38[[]。
- ?、根据权利要求! 所述的融合蛋白, 其特征在于所述中间接 头序列的长度为! 5-45 if FIIA。
- 3、根据权利要求! 和2的融合蛋白。 其特征在于所述的中间接头是由天门冬酰胺、丝氨酸、甘氨酸、苏氨酸、丙氨酸所组成。
- 4、根据权利要求1的融合蛋白, 其特征在于含有图1011序列。 5、根据权利要求1的融合蛋白, 其特征在于含有图1011序列相 应的氨基酸序列。
- 6、一种白介素6一白介素2融合蛋白的制备方法。 其特征在于
  - (1) 白介素6 功能区基因的克隆
  - (?) 中间接头与白介索? 功能区基因的克隆
  - (引) 融合蛋白的表达载体 187220 进行表达
  - (1) 大肠杆菌的高效表达融合蛋白
  - (5) 纯化, 经分子筛凝胶过滤及高压液相而获得纯品
- <sup>1</sup>、根据权利要求! 的融白蛋白,可应用于免设调节抗癌、抗淋巴瘤的药剂。

### 白介素6一白介素2融合蛋白及其制法和用途

本发明涉及一种具有功能蛋白的白介素 {{|l-6} 一白介素 {(|l-2| 融合蛋白及其制法和用途,特别涉及具有免疫调节抗癌、淋巴瘤等功能的白介素 { 一白介素 { 融合蛋白及采用生物高技术制备方法。

以往研究表明。[11-12 是由「细胞分泌的一种细胞因子, 具有广泛的免疫活性。临床应用可使25-30%的淋巴瘤、肾癌、 黑色素瘤病员达到治愈或有效。结肠癌及非何杰金氏淋巴病也有较好疗效,而且可增强免疫力,提高抗量型肝炎病毒免疫力。[1-6是继11-12 等细胞因子后又一具有明显抗癌活性的生物免疫调节剂。属参与造血、免疫的多功能因子,其特点为抗肿瘤活性高,毒性作用小。新近实验证实,[1-6可诱导的[1]《活性也可互接作用于杀伤细胞,促进其功能分化。 [[a:1an & 0.etil. | P:co. & all. & cad. & ci. | [[sk. | 1629]] [@kada & ctal. ] | 1110 [[cl. | 1988], | 141. | 1543] 这些都是[1-2、 | [1-6] 单因子在某些领域的研究,目前尚未见具有[1-2-[1-6] 融合蛋白的报道。

本发明的目的是提供一种白介素(一白介素)融合蛋白。 本发明的另一目的是提供一种采用生物高技术来混备白介素 6一白介素? 融合蛋白的制备方法。

本发明的又一目的是提供采用白介素6一白介素? 融合蛋白作为高效的抗癌药物。

本发明的目的是通过下述的方法实现的。

我们通过优化转译起始序列,合成11-6功能区上、下游引物,中间接头一对赛核苷酸,11-2下游引物,将天然终止密码子116换成大肠杆菌偏性密码子111,128扩增获得11-6,11-2功能区片段,经纯化后酶切,连接重组至表达载体FBV226,诱导表达、分离纯化包涵体,变性复性获得具有11-2、11-6双活性融合蛋白。

11-6-11-2融合蛋白较11-6、11-2单因子或双因子联合 育更多生物学效应。

图 为 [1-6-11-2 融合蛋白 [1] 序列图,碱基[1]。

下面结合附图对本实施创作详细说明。

图1, | 1-6-|1-2融合蛋白由|1-6序列(BNA序列1-54(t;)中间接头(BNA序列541-585bp)|1-2序列(586-990bp)接头15-45bp不等,可由甘、苏、丙、丝及天门冬酰胺组成, | 1-2, | 11

一6 指与天然因子实质上一致,可与相应配基结合, 转导生物信息引起生物活性,并可与相应抗体进行反应。

一、Il 一li 功能区基因克隆。

二、中间接头与儿一儿功能区基因克隆。

我们将天然终止密码子[AG换成大肠杆菌偏性密码子[AA],中间接头为内侧[2bp互补的一对寡核苷酸,其中]"端寡核苷酸[7bp与][L-25"端互补。5、端寡核苷酸5、AIGAI AIG ICC G

ecc cci [[] [[] 1]'. 3'端宴核苷 TCT GGC GGT 酸5' ACCICC SOC ACC TOC TGA ACC TCC ACT CGA 663'。II-2功能区下游引物导入BaaBI 酶切位点引物为5'666 GA TCC TTA CCT CAC TCT3' Å ICA 在最适条件下中 间接头由一对寡核苷酸自身退火,延伸产生,利用5′ 酸及||-?下游引物,以||-?及中间接头为双模板,PCR基因重 组获得约1506 11-1及接头共同片段,该片段上游含有8641前 切位点,(图[0]] 序列535-540碳基(bp),经纯化后2a1H1 酶切与 Paaki/Saai双酶切PUC19载体重组。获得阳性克隆f CC19-112。

三、融合蛋白表达载体构造。

图2显示FBF2220为表达载体,由温度诱导抑制子基因CIB57ts,FR与FL串联启动子,SD序列后面紧跟多克隆位点依次为 EccRl、 Saz Bl。将FUC19—112质粒纯化,EcoRl/Baz Bl双高解消化,回收1——片段(在近EccRl端含有Rdel至Ecorl小片段FEL多克隆基因区),与Baz bl/eccrl双商切CIF去磷酸化PBV220载体重组,酶切鉴定获得FEV—112重组质粒。继而纯化该质粒, Eccrl及Ciel双高切除去小片段,将保留的载体及I12片段与Ecorl/Ndel双酶切FUC19—116的I1—6功能区片段重组,由此获得融合蛋白表达载体PBV—116—112。

四、大肠杆菌高效表达融合蛋白。

将上述阳性克隆,制备过夜培养物,再以11接种量种于含多种微量元素1。(11培养基中,11°C振摇约1小时11611达到1.1-1.6转移至11°C诱导1一1小时,常规收菌、裂解、515一1161电泳。用薄层扫描仪测得表达蛋白占菌体总蛋白321,蛋白带的分子量为36—3811,与理论计算分子量相符。融合蛋白氨基酸序列与图1111序列相应氨基酸一致。

五、活性测定。

#### 六、纯化

在变性条件下将包涵体经分子筛凝胶过滤后,收集主路复性后再经反相疏水柱纯化,获得51左右的纯品。

#### 本发明的优点是

- 1、116~112融合蛋的抗癌抗淋巴瘤效果比单独的116或112好。
  - 1、本制备方法精确可靠,产品纯度高。

1	ATEGRACATT	CCALACATET	1000000000
31	CACAGACAGC	CACTCACCTC	TTEAGAACGA
6.1	ATTGACAAAC	AAATTCGGTA	CATECTECAC
91	GCCATCTCAG	666363333	CEREACATET
121	AACAAGAGTA	4647676764	AACCACCAAA
151	CAGGCACTGG	CAGAAAACAA	CCTERRECTT
181	CCARACATES	CTCARRAGE	TEGATOCITO
211	CARTCIGGAT	TCAATGAGGA	CACTICCCIC
241	GIGAAAATCA	TOISSTSATI	TTTEGAGTTT
271	CACCIAIACE	TAGAGTACCT	CCACAACACA
301	TTIGAGAGTA	6164664464	ACCAGAGGI
331	CICCACATCA	CIACAAACT	CCTCATCCAG
361	TICCTCCACA	4444CEC141	CARTCHAGEL
3	43344133	3334373333	AACCACAAAT
421	3313324333	TEACGAACET	CCACCCACAC
451	1300261660	TECAGGACAT	IKDIDAKDAD
4 & 1	CICATTETEC		
511	CAGICCAGCC	TGAEGGCTCT	TEGECATATE
	•		4 4 4 4

# 说明书附图

541	TOOGGAGGOG	GT T OT GGO GG	TGGAGGTTGA
571	GGAGGTGGGT	OGAGT GAOO!	LOTTOAAGTT
602	OTAGAAAGAA	AAGAGAGGTA	CAACTGGAGG
632	ATTTACTGOT	GGATTTAGAG	ATGATTTTGA
662	ATGGAATTAA	DAATTAGAAG	DAAADDOTAA
692	TOACCAGGAT	GO TOAOATTT	AAGTTTTAGA
722	TGCCCAAGAA	GGGGAGAGAA	CTGAAAGATG
752	TTOAGTGTGT	AGAAGAAGAA	OTGAAAGGTG
782	TGGAGGAAGT	GCTAAATTTA	•
812	AAAACTTTGA		GOTCAAAGCA
OLZ	MILITAUT I TOM	CTTAAGACCC	AGGGAOT TAA
842	TOAGCAATAT	CAACGTAATA	GTTCTGGAAC
872	TAAAGGGATO	TGAAACAACA	TTOATGTGTG
902	AATATGOTGA	TGAGADAGGA	ACCATTGTAG
932	AATTTOTGAA	OAGATGGATT	ACCTTTTGTC
962	AAAGCATGAT	OT CAACACTG	ACCTGATÁA
	•		

图 1

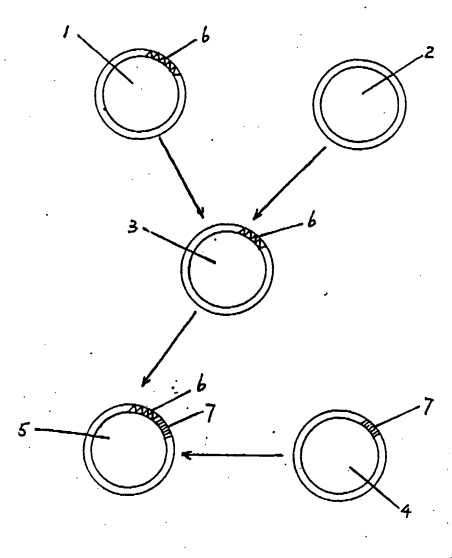


图 2